PATENT COOPERATION TREATY

To:

| From | the | INT | ERN | IAI | ION | IAL | Вι | JREA | U |
|------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|----|------|---|
|------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|----|------|---|

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

| Assistant Commissioner for Patents |
|------------------------------------|
| United States Patent and Trademark |

Office Box PCT Washington, D.C.20231

ETATS-UNIS D'AMERIQUE

Date of mailing (day/month/year)

16 March 2000 (16.03.00)

in its capacity as elected Office

International application No. PCT/EP99/05911

International filing date (day/month/year)
11 August 1999 (11.08.99)

Applicant's or agent's file reference DL 2867PCT

Priority date (day/month/year)
12 August 1998 (12.08.98)

Applicant

FREI, Ulrich et al

| X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on: |
|---|
| 31 January 2000 (31.01.00) |
| in a notice effecting later election filed with the International Bureau on: |
| |
| The election X was was not |
| made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b). |
| |
| |
| |
| |

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35 Form PCT/IB/331 (July 1992)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes

1211 Geneva 20, Switzerland

Claudio Borton

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Authorized officer

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REC'D 2 2 NOV 2000

WIPO PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

| | (Artikei 36 und negei 70 | 101) |
|--|---|--|
| Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts | sieh | e Mitteilung über die Übersendung des internationalen iufigen Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416) |
| DL 2867PCT | | |
| Internationales Aktenzeichen | Internationales Anmeldedatum(Tag/Mona | |
| PCT/EP99/05911 | 11/08/1999 | 12/08/1998 |
| Internationale Patentklassification (IPK) oder G01N33/92 | nationale Klassifikation und IPK | |
| Anmelder | | |
| FREI, Ulrich | | |
| Behörde erstellt und wird dem Anr | nelder gemaß Artikel 36 übermitteit. | ternationale vorläufigen Prüfung beauftragt |
| 2. Dieser BERICHT umfaßt insgesan | nt 7 Blätter einschließlich dieses Deck | blatts. |
| 1 | vändert wurden und diesem Bericht zug richtigungen (siehe Regel 70.16 und A | um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen grunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser bschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT). |
| 3. Dieser Bericht enthält Angaben zu | | |
| II ☐ Priorität | | |
| III 🛛 Keine Erstellung eine | s Gutachtens über Neuheit, erfinderisc | che Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit |
| IV | hkeit der Erfindung | |
| ∨ ⊠ Begründete Feststell gewerbliche Anwend | ung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der I barkeit; Unterlagen und Erklärungen zu | Neuheit, der erfinderische Tätigkeit und der ur Stützung dieser Feststellung |
| VI 🗆 Bestimmte angeführt | | |
| | er internationalen Anmeldung | |
| VIII Bestimmte Bemerku | ngen zur internationalen Anmeldung | |
| | | · · |
| | Datum der F | ertigstellung dieses Berichts |
| Datum der Einreichung des Antrags | | |
| 31/01/2000 | 20.11.2000 | |
| Name und Postanschrift der mit der intern Prüfung beauftragten Behörde: Europäisches Patentamt D-80298 München | ationalen vorläufigen Bevollmächt Renggli, J | igter Bediensteter |
| Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523 Fax: +49 89 2399 - 4465 | 3656 epmu d | 89 2399 7461 |

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

International s Aktenzeichen PCT/EP99/05911

| I. Grundla | aed s | B richts |
|------------|-------|----------|
|------------|-------|----------|

| | | ndlage d s B ricl | | | | |
|----|----------------|--|---|--|---|--|
| 1. | Artik nicht | el 14 hin vorgeleg | erstellt auf der Grundlage (<i>Ei</i> at wurden, gelten im Rahmen ie keine Änderungen enthalte n: | dieses Berichts : | em Anmeldeamt auf e als "ursprünglich eing | eine Aufforderung nach ereicht" und sind ihm |
| | 1-23 | ı | ursprüngliche Fassung | | | |
| | Pate | entansprüche, Nr | :: | | | |
| | 1-10 |) | eingegangen am | 13/10/2000 | mit Schreiben vom | 13/10/2000 |
| | Zeic | chnungen, Blätte | r: | | | |
| | 1/6-6 | 6/6 | ursprüngliche Fassung | | | |
| | | | | | | |
| 2. | die i | internationale Ann | che: Alle vorstehend genann neldung eingereicht worden i ichts anderes angegeben ist | ist, zur Verfügung | standen der Behörde Joder wurden in diese | in der Sprache, in der er eingereicht, sofern |
| | Die dab | Bestandteile stan ei handelt es sich | den Behörde in der Sprache um | : , zur Verfügung | bzw. wurden in diese | r Sprache eing r icht; |
| | | die Sprache der Regel 23.1(b)). | Übersetzung, die für die Zwe | ecke der internatio | onalen Recherche ein | gereicht worden ist (nach |
| | | die Veröffentlicht | ungssprache der internationa | alen Anmeldung (| nach Regel 48.3(b)). | |
| | | die Sprache der ist (nach Regel 5 | Übersetzung, die für die Zwe 5.2 und/oder 55.3). | ecke der internation | onalen vorläufigen Pri | üfung eingereicht worden |
| 3 | . Hin: inte | sichtlich der in der rnationale vorläuf | r internationalen Anmeldung ige Prūfung auf der Grundla | offenbarten Nucl ge des Sequenzp | eotid- und/oder Ami rotokolls durchgeführ | nosäuresequ nz ist die t worden, das: |
| | | in der internation | nalen Anmeldung in schriftlich | ner Form enthalte | n ist. | |
| | | | ler internationalen Anmeldun | | | nt worden ist. |
| | | | nachträglich in schriftlicher f | | | |
| | | bei der Behörde | nachträglich in computerlesl | barer Form einge | reicht worden ist. | |
| | | Die Erklärung, d | ass das nachträglich eingere halt der internationalen Anm | eichte schriftliche | Sequenzprotokoll nic | ht über den nt, wurde vorgelegt. |
| | | Die Erklärung, d Sequenzprotoko | lass di in computerlesbarer oll entsprechen, wurde vorge | Form erfassten Ir legt. | nformationen dem sch | riftlichen |
| 4 | . Auf | fgrund der Änderu | ungen sind folgende Unt rlag | jen fortgefallen: | | |

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

International s Aktenzeichen PCT/EP99/05911

| | | Beschreibung, | Seiten: |
|-----|----------------|---|--|
| | | Ansprüche, | Nr.: |
| | | Zeichnungen, | Blatt: |
| 5. | | angegebenen Gründ | ne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den den nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich ng hinausgehen (Regel 70.2(c)). |
| | | (Auf Ersatzblätter, o beizufügen). | ie solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht |
| 6. | Etw | aige zusätzliche Ben | nerkungen: |
| 111 | . Kei | ne Erstellung eines | Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit |
| F | olgen eu, a | ide Teile der Anmeld uf erfinderischer Tätig | ung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als gkeit beruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist: |
| | | die gesamte interna | tionale Anmeldung. |
| | × | Ansprüche Nr. 8-10 | |
| В | egrü | ndung: | |
| | | Die gesamte internanden Ge nachstehenden Ge (genaue Angaben): | ationale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. beziehen sich auf den genstand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden braucht |
| | × | Die Beschreibung, oder die obengena konnte (<i>genaue An</i> siehe Beiblatt | die Ansprüche oder die Zeichnungen (<i>machen Sie hierzu nachstehend genaue Angaben</i> nnten Ansprüche Nr. 8-10 sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden <i>gaben</i>): |
| | | Die Ansprüche bzv gestützt, daß kein | die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte. |
| | | Für die obengenan | nten Ansprüche Nr. wurde kein internationaler Recherchenbericht erstellt. |
| 2 | un | ne sinnvolle internatio d/oder Aminosäureso tspricht: | onale vorläufige Prüfung kann nicht durchgeführt werden, weil das Protokoll der Nukleotid equenzen nicht dem in Anlage C der Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen Standarc |
| | | Die schriftliche For | m wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard. |
| | | Die computerlesba | re Form wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard. |
| | | | |

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/05911

V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfind rischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: A

Ansprüche 1-7

1-7

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Ja: Ansprüche 1-7

Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

Sektion III:

Die Ansprüche 8-10 sind so unklar, dass sie nicht für Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit geprüft werden konnten:

1. Bei Anspruch 8 handelt es sich um Mittel geeingnet für ein Verfahren gemäss den Ansprüchen 1-7. Solche bekannte Produkten/Vorrichtungen (siehe Beispiele der vorliegenden Anmeldung) können keinenfalls durch einen doppelten Verweis auf ihre Verwendung gegenüber den bekannten Stand der Technik neu gemacht werden (PCT Richlinien, III-4.8). Die Produkten (=Mittel), die in den Beispielen der vorliegenden Anmeldung benutzt worden sind, sind seit Jahren bekannt (e.g. NMR, Filter, Röhrchen zum Aufnhemen einer Körperflüssigkeit,...) und sind zur Durchführung der Verfahren gemäss Anspüchen 1-7 geeignet (d.h. ohne Aenderungen).

Des weiteren sind die Mittel des Anspruchs 8 nicht mit ihren eigenen technischen Merkmalen definiert worden, sondern durch Merkmale, die sich auf ihrer Verwendung beziehen (Art. 6 PCT und PCT Richtlinien, III-2.1 und 4.8a). Der Gegenstand des Schutzbegehrens ist deshalb nicht klar definiert, weil die beabsichtigten Einschränkungen gehen daher im Widerspruch zu den Erfordernissen des Artikels 6 PCT nicht klar aus dem Anspruch hervor

2. Ansprüche 9 und 10 entsprechen nicht den Erfordernissen des Artikels 6 PCT (Richtlinien PCT III-2.1 und 4.7), weil der Gegenstand des Schutzbegehrens nicht klar definiert ist. In diesem Anspruch wird versucht, den Gegenstand durch das zu erreichende Ergebnis zu definieren; damit wird aber lediglich die zu lösende Aufgabe angegeben:

"ein Mittel zum Nachweisen von Cholin,...aufweist", Anspruch 9
"die Mittel zum Nachweisen anzeigen...überschritten wird", Anspruch 10
Die notwendigen technischen Merkmale müssen in den Anspruch aufgenommen werden, so dass die Definition der Vorrichtung anhand ihrer technischen Merkmale klar wird (Art. 6 PCT).

Der Anmelder wird außerdem wieder darauf hingewiesen, dass die Verwendung

"zur Diagnose und/oder Analyse von akuten koronaren Syndromen" nicht als limitierendes Merkmal angesehen wird (PCT Richtlinien, III-4.8), d.h. dass solche geeignete und bekannte Produkten/Vorrichtungen (= Mittel) können keinenfalls durch einen Verweis auf ihre Verwendung gegenüber den bekannten Stand der Technik neu und/oder erfinderisch gemacht werden (siehe Beispiele der vorliegenden Anmeldung, Seiten 9-10).

Schliesslich ist es im Anspruch 9 nicht eindeutlich klar worauf sich die Merkmale "in der Körperflüssigkeit oder dem Körperbestandteil" beziehen.

Sektion V:

- 1. Die folgenden Dokumente werden in diesem Bescheid erwähnt:
 - D1 MEDLINE, Washington DC USA; abstract no. 88118997, abstract XP002124744 (in der Anmeldung erwähnt) & P.B. CORR ET AL.: 'Lysophosphoglycerides and ventricular fibrillation early after onset of ischemia.' JOURNAL OF MOLECULAR AND CELLULAR CARDIOLOGY, Bd. 19, Nr. supplement 5, 1. Oktober 1987 (1987-10-01), Seiten 45-53, St. Louis MI USA
- 2. Gewerbliche Anwendbarkeit (Art. 33(4) PCT):

Der Gegenstand der Ansprüche 1-7 ist gewerblich anwendbar.

3. Neuheit (Art. 33(2) PCT):

Dokument D1, das als nächstliegender Stand der Technik angesehen wird, offenbart ein Verfahren zur Bestimmung von Lysophophatidylcholin in der Frühphase der Myokardieschämie. Ein Anstieg von Lysophosphatidylcholin wurde in Tieren mit Arrhytmia beobachtet (siehe D1, das ganze Dokument). Der Gegenstand der Ansprüchen 1, 3, 4 und/oder 6 unterscheidet sich von D1, dadurch daß der Gehalt von Cholin, Cholin- und/oder Trimethylammonium-Derivaten (CCTD), ausgewählt aus der Gruppe, die Phosphorylcholin, Plasmalogen und Lysoplasmenylcholin umfasst, bestimmen werden, und/oder ihrer

Reaktionsprodukten, ausgewählt aus der Gruppe die 1-O-Alk-1'-enyl-2substituiertes Glycerol und 1-O-Alk-1'-enyl-2-substituiertes Glycerolphosphat umfasst, bestimmen werden (siehe Seite 4 der Beschreibung der vorliegenden Anmeldung).

Ansprüche 1, 3, 4 und 6 scheinen folglich im Sinne von Artikel 33(2) PCT neu zu sein. Es folgt dass die Ansprüche 2, 5 und 7 auch neu sind.

Erfinderische Tätigkeit (Art. 33(3) PCT): 4.

Die vorliegende Anmeldung zeigt, dass durch die Messung von CCTD die Sensitivität eines Tests zur Erkennung akuter koronarer Syndrome erhöht werden kann (siehe Beschreibung der vorliegenden Anmeldung, Abbild. 3-6). Die mit der vorliegenden Erfindung zu lösende Aufgabe kann somit darin gesehen werden einen Test mit besserer Empfindlichkeit zur Verfügung zu stellen (siehe Seite 21 der Beschreibung der vorliegenden Anmeldung).

Die in Anspruch 1, 3, 4 und 6 der vorliegenden Anmeldung vorgeschlagene Lösungen sind (i) die Messung des Gehaltes von CCTD ausgewählt aus der Gruppe die Phosphorylcholin, Plasmalogene und Lysoplasmenylcholin umfasst und/oder (ii) ihrer Reaktionsprodukten, wobei die Reaktionsprodukte aus der Gruppe, die 1-O-Alk-1'-enyl-2-substituiertes Glycerol und 1-O-Alk-1'-enyl-2substituiertes Glycerolphosphat umfasst, ausgewählt werden (Artikel 33(3) PCT).

Diese Lösungen sind nicht durch den Stand der Technik nahegelegt und Ansprüche 1, 3, 4 und 6 können deshalb als erfinderisch im Sinne von Artikeln 33(3) PCT angesehen werden. Es folgt dass der Gegenstand von Ansprüche 2, 5 und 7 auch als erfinderisch angesehen wird (Art. 33(3) PCT).

Univ.-Prof. Dr. med. Ulrich Frei Dr. med. Oliver Danne Univ.-Prof. Dr. Dr. h.c. Adolf Zschunke Privatdozent Dr. sc. nat. Clemens Mügge

In vitro Verfahren zur Erkennung und Diagnostik akuter koronarer Syndrome

Patentansprüche

- 1. In vitro Verfahren zur Erkennung und Diagnostik akuter koronarer Syndrome, insbesondere des akuten Myokardinfarktes, dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt von Cholin, Cholin- und/oder Trimethylammonium-Derivaten, ausgewählt aus der Gruppe, die Phosphorylcholin, Plasmalogene und Lysoplasmenylcholin umfaßt, in Körperflüssigkeiten oder Körperbestandteilen bestimmt wird.
- 2. In vitro Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt von Cholin, Cholin- und/oder Trimethylammonium-Derivaten, ausgewählt aus der Gruppe, die Phosphorylcholin, Plasmalogene und Lysoplasmenylcholin umfaßt, unter Berücksichtigung eines Grenzwertes bewertet wird.
- 3. In vitro Verfahren zur Erkennung und Diagnostik akuter koronarer Syndrome, insbesondere des akuten Myokardinfarktes, dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt von Reaktionsprodukten von Cholin, Cholin- und/oder Trimethylammonium-Derivaten, ausgewählt aus der Gruppe, die Phosphorylcholin, Plasmalogene und Lysoplasmenylcholin umfaßt, in Körperflüssigkeiten oder Körperbestandteilen bestimmt wird, wobei die Reaktionsprodukte ausgewählt sind aus der Gruppe, die 1-O-Alk-1'-enyl-2-substituiertes Glycerolphosphat umfaßt.
- In vitro Verfahren zur Erkennung und Diagnostik akuter koronarer Syndrome, insbesondere des akuten Myokardinfarktes, dadurch gekennzeichnet, daß in Körperflüssigkeiten

oder Körperbestandteilen quantitative, semi-quantitative oder qualitative Beobachtungen gemacht werden, die durch den Gehalt von Cholin, Cholin- und/oder Trimethylammonium-Derivaten, ausgewählt aus der Gruppe, die Phosphorylcholin, Plasmalogene und Lysoplasmenylcholin umfaßt, und/oder ihren Reaktionsprodukten, ausgewählt aus der Gruppe, die 1-O-Alk-1'-enyl-2-substituiertes Glycerol und 1-O-Alk-1'-enyl-2-substituiertes Glycerolphosphat umfaßt, bestimmt werden.

- 5. In vitro Verfahren nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß zur Bestimmung von Cholin, Cholin- und/oder Trimethylammonium-Derivaten, ausgewählt aus der Gruppe, die Phosphorylcholin, Plasmalogene und Lysoplasmenylcholin umfaßt, und/oder ihren Reaktionsprodukten, ausgewählt aus der Gruppe, die 1-O-Alk-1'-enyl-2-substituiertes Glycerol und 1-O-Alk-1'-enyl-2-substituiertes Glycerolphosphat umfaßt, Kernspinresonanz(NMR)-Methoden, enzymatische, nicht-enzymatische chemische, immunologische, chromatographische, massenspektrometrische, elektrochemische, photometrische Methoden eingesetzt werden.
- 6. In vitro Verfahren zur Erkennung und Diagnostik akuter koronarer Syndrome, insbesondere des akuten Myokardinfarktes, dadurch gekennzeichnet, daß eine NMR-Spektroskopie von Körperflüssigkeiten oder Körperbestandteilen durchgeführt wird und die Auswertung durch eine "Mustererkennung" (Pattern-Recognition) mehrerer Substanzen, umfassend Cholin, Cholin- und/oder Trimethylammonium-Derivate, ausgewählt aus der Gruppe, die Phosphorylcholin, Plasmalogene und Lysoplasmenylcholin umfaßt, die Reaktionsprodukte, ausgewählt aus der Gruppe, die 1-O-Alk-1'-enyl-2-substituiertes Glycerol und 1-O-Alk-1'-enyl-2-substituiertes Glycerol und Dimethylamin, vorgenommen wird.
- 7. In vitro Verfahren nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß eine Bestimmung von Cholin, Cholin- und/oder Trimethylammonium-Derivaten, ausgewählt aus der Gruppe, die Phosphorylcholin, Plasmalogene und Lysoplasmenylcholin umfaßt, und/oder ihren Reaktionsprodukten, ausgewählt aus der Gruppe, die 1-O-Alk-1'-enyl-2-substituiertes Glycerol und 1-O-Alk-1'-enyl-2-substituiertes Glycerolphosphat umfaßt, vorgenommen wird in einer Körperflüssigkeit, die ausgewählt ist aus einer Gruppe, die Serum, Plasma, Vollblut, aufbereitete Blutproben und Harn umfaßt.

- 8. Mittel zur Verwendung bei der Diagnose und/oder Analyse von akuten koronaren Syndromen, insbesondere des akuten Myokardinfarktes, geeignet für ein Verfahren gemäß den Ansprüchen 1-7.
- 9. Testkit zur Diagnose und/oder Analyse von akuten koronaren Syndromen, insbesondere des akuten Myokardinfarktes, dadurch gekennzeichnet, daß er Mittel zum Aufnehmen einer Körperflüssigkeit oder eines Körperbestandteils und Mittel zum Nachweisen von Cholin, Cholin- und/oder Trimethylammonium-Derivaten, ausgewählt aus der Gruppe, die Phosphorylcholin, Plasmalogene und Lysoplasmenylcholin umfaßt, und/oder ihren Reaktionsprodukten, ausgewählt aus der Gruppe, die 1-O-Alk-1'-enyl-2-substituiertes Glycerol und 1-O-Alk-1'-enyl-2-substituiertes Glycerolphosphat umfaßt, in der Körperflüssigkeit oder dem Körperbestandteil aufweist.
- 10. Testkit nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet daß die Mittel zum Nachweisen anzeigen, wenn ein Grenzwert für den Gehalt von Cholin, Cholin- und/oder Trimethylammonium-Derivaten, ausgewählt aus der Gruppe, die Phosphorylcholin, Plasmalogene und Lysoplasmenylcholin umfaßt, und/oder ihren Reaktionsprodukten, ausgewählt aus der Gruppe, die 1-O-Alk-1'-enyl-2-substituiertes Glycerol und 1-O-Alk-1'-enyl-2-substituiertes Glycerolphosphat umfaßt, in der Körperflüssigkeit oder dem Körperbestandteil überschritten ist.

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

RECEIVED
JUL 23 2001
TC 1700

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

| Applicant's or agent's file reference DL 2867PCT | FOR FURTHER ACT | | cation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416) |
|---|--|--|--|
| International application No. | International filing date | (day/month/year) | Priority date (day/month/year) |
| PCT/EP99/05911 | 11 August 1999 | 0 (11.08.99) | 12 August 1998 (12.08.98) |
| International Patent Classification (IPC) of G01N 33/92 | or national classification and | IPC | |
| Applicant | FREI, U | lrich | |
| Authority and is transmitted to the consists of a total This REPORT consists of a total This report is also accombeen amended and are the (see Rule 70.16 and Section) | of sheets, in sheets, in sheets, in sheets, i.e., s | icle 36. Including this cover sheets of the descrip sheets containing real real real real real real real real | tion, claims and/or drawings which have ectifications made before this Authority |
| 3. This report contains indications | | | |
| I Basis of the rep | port | | |
| II Priority | | | |
| III Non-establishr | nent of opinion with regard to | o novelty, inventive | step and industrial applicability |
| IV Lack of unity of | of invention | | |
| Reasoned state | ment under Article 35(2) wit explanations supporting such s | h regard to novelty, statement | inventive step or industrial applicability; |
| VI Certain docum | ents cited | | |
| VII Certain defects | in the international applicati | ion | |
| | ations on the international ap | plication | |
| | | | |
| Date of submission of the demand | | Date of completion | of this report |
| 31 January 2000 (3 | 1.01.00) | 20 N | ovember 2000 (20.11.2000) |
| Name and mailing address of the IPEA/ | EP | Authorized officer | |
| Facsimile No. | | Telephone No. | |

Facsimile No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/EP99/05911

| I. Basis of the | report | | |
|------------------------------|--------------------|--|--|
| 1. This report under Article | has been drawn o | on the basis of (Replacement shee in this report as "originally filed" | ets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation and are not annexed to the report since they do not contain amendments.): |
| | the international | application as originally filed. | |
| \boxtimes | the description, | pages1-23 | , as originally filed, |
| | | pages | , filed with the demand, |
| | | pages | , filed with the letter of, |
| | | pages | , filed with the letter of |
| \boxtimes | the claims, | Nos | , as originally filed, |
| ليكا | | Nos | _ , as amended under Article 19, |
| | | Nos | |
| | | Nos. 1-10 | , filed with the letter of 13 October 2000 (13.10.2000), |
| | | Nos | , filed with the letter of |
| \boxtimes | the drawings, | sheets/fig1/6-6/6 | , as originally filed, |
| نے ۔ | | sheets/fig | , filed with the demand, |
| | | sheets/fig | , filed with the letter of, |
| | | sheets/fig | , filed with the letter of |
| 2. The amend | ments have result | ed in the cancellation of: | |
| | the description, | pages | _ |
| \Box | the claims, | Nos | · |
| | the drawings, | | |
| ب | the diamings, | | - |
| 3. This | report has been e | established as if (some of) the a | mendments had not been made, since they have been considered the Supplemental Box (Rule 70.2(c)). |
| — to go | beyond the disci | osure as med, as maleated in t | ine Supplemental Box (Rule 70.2(e)). |
| 4. Additional | observations, if n | ecessary: | |
| | | | |
| | | | • |
| | | | |
| | | | · |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | · | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |



International application No.

PCT/EP99/05911

| | -establishment of opi | | | | | |
|--------------|--|--|--|------------------------|-------------------------------|--------------|
| 1. The indus | questions whether the trially applicable have | claimed invention not been examined i | appears to be nove in respect of: | l, to involve an inve | entive step (to be non obviou | s), or to be |
| | the entire internation | nal application. | | | | |
| \boxtimes | claims Nos. | 8-10 | <u> </u> | | | |
| beca | ıse: | | | | | |
| | the said internations relate to the followi | al application, or the ng subject matter wh | said claims Nos iich does not require | an international preli | minary examination (specify): | |
| | | | | | | |
| K7 | the description old | ims or drawings (ind | licate particular eler | nents below) or said c | laims Nos. 8-10 | |
| | are so unclear that | no meaningful opinio | on could be formed | (specify): | | |
| | | that no meaningful o | | ned. | are so inadequately | |
| 2. A m sequ | the written form h | with the standard properties as not been furnished | rovided for in Annex | C of the Administra | | r amino acid |



Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III

Claims 8-10 are so unclear that their novelty, inventive step and industrial applicability could not be examined:

Claim 8 concerns means suitable for a method as per 1. Claims 1-7. Such known products and devices (see the examples in the present application) cannot be rendered novel over the known prior art by referring twice to their use (PCT Guidelines, III-4.8). The products (means) used in the examples of the present application have been known for years (e.g. NMR, filters, tubes for receiving bodily liquids...) and are suitable for carrying out the method as per Claim 1-7 (without any alterations).

> Moreover, the means as per Claim 8 have not been defined by their own technical features but by features related to their use (PCT Article 6 and PCT Guidelines, III-2.1 and 4.8a). Consequently, the subject matter for which protection is sought is not clearly defined, and the intended restrictions are therefore not clear from the claim, thereby contravening PCT Article 6.

2. Claims 9 and 10 do not meet the requirements of PCT Article 6 (PCT Guidelines, III-2.1 and 4.7) because the subject matter for which protection is sought is not clearly defined. This claim attempts to define its subject matter in terms of the result to be achieved, and in doing so merely states the problem addressed:

"comprising...means for detecting choline", Claim 9;

INTERNATIONAL PRELIMINARY. EXAMINATION REPORT

ternational application No. PCT/EP 99/05911

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III

"the means for detecting show when... is exceeded in the bodily fluid or element", Claim 10.

The technical features required must be included in the claim to make clear the definition of the device on the basis of its technical features (PCT Article 6).

The applicant is also invited to note that the use "for diagnosing and/or analysing acute coronary syndromes" would not be considered a restrictive feature (PCT Guidelines, III-4.8), that is, such suitable and known products and devices (means) cannot be rendered novel and/or inventive in relation to the known prior art by referring to their use (see the examples in the present application, pages 9-10).

Finally, it is not clear to what the features "in the bodily liquid or element" refer in Claim 9.

INTERNATIONAL PRELIMINARY, EXAMINATION REPORT

ternational application No.
PCT/EP 99/05911

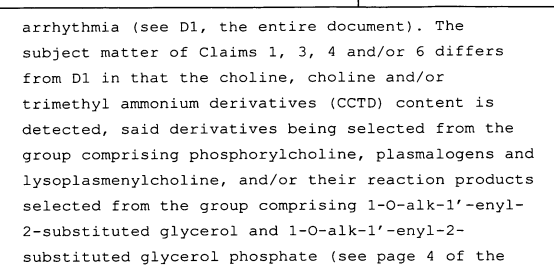
| Reasoned statement under Article 3 citations and explanations supporting | 5(2) with regard to novelty, ng such statement | inventive step or industrial app | licability; |
|--|--|----------------------------------|-------------|
| Statement | | | |
| Novelty (N) | Claims | 1-7 | YES |
| | Claims | | NO |
| Inventive step (IS) | Claims | 1-7 | YES |
| | Claims | | NO |
| Industrial applicability (IA) | Claims | 1-7 | YES |
| | Claims | | NO |

- 2. Citations and explanations
 - This report makes reference to the following document:
 - D1: MEDLINE, Washington DC, USA; abstract no. 88118997, abstract XP002124744 (mentioned in the application & P.B. CORR ET AL.: "Lysophosphoglycerides and ventricular fibrillation early after onset of ischemia.", JOURNAL OF MOLECULAR AND CELLULAR CARDIOLOGY, Vol. 19, No supplement 5, 1 October 1987 (1987-10-01), pages 45-53, St. Louis MI, USA.
 - 2. Industrial applicability (PCT Article 33(4)):

The subject matter of Claims 1-7 is industrially applicable.

3. Novelty (PCT Article 33(2)):

D1, which is considered the closest prior art, discloses a method for detecting lysophosphatidylcholine in the early phase of myocardial ischemia. A lysophosphatidylcholine rise has been observed in animals suffering from



Claims 1, 3, 4 and 6 therefore appear to be novel (PCT Article 33(2)). As a result, Claims 2, 5 and 7 are also novel.

description of the present application).

4. Inventive step (PCT Article 33(3)):

The present application shows that the sensitivity of a test for recognising acute coronary syndrome can be increased by measuring CCTD (see the description of the present application, Fig. 3-6). The present invention can therefore be considered to address the problem of providing a test with enhanced sensitivity (see page 21 of the description of the present application).

The solutions proposed in Claims 1, 3, 4 and 6 of the present application are (i) measuring CCTD content, as selected from the group comprising phosphorylcholine, plasmalogens and lysoplasmenylcholine; and/or (ii) their reaction products selected from the group comprising 1-O-alk-1'-enyl-2-substituted glycerol and 1-O-alk-1'-enyl-2-substituted glycerol phosphate (PCT Article 33(3)).

PCT/EP 99/05911

These solutions are not suggested by the prior art and Claims 1, 3, 4 and 6 can therefore be considered inventive (PCT Article 33(3)). As a result, the subject matter of Claims 2, 5 and 7 can also be considered inventive (PCT Article 33(3)).